PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11)Publication number:

10-163447

(43) Date of publication of application: 19.06.1998

(51)Int.CI.

H01L 27/108

H01L 21/8242

H01L 21/3065

H01L 21/461

H01L 27/04

H01L 21/822

(21)Application number: **08-321636**

(71)Applicant: NEC CORP

(22)Date of filing:

02.12.1996

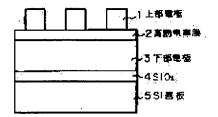
(72)Inventor: KATOU YOSHITAKE

SONE SHUJI ARITA KOJI

(54) THIN FILM CAPACITOR, ITS MANUFACTURE AND WORKING METHOD OF ELECTRODE



PROBLEM TO BE SOLVED: To realize a thin film capacitor wherein leak current density is small, by forming a first electrode layer which is in contact with at least a high permitivity film of an upper electrode film and has a specified thickness, of ruthenium or ruthenium oxide. SOLUTION: In a thin film capacitor, BST is used as a high permitivity film 2, and a silicon (Si) substrate 5 has a surface which is SiO2 4 formed by heat treatment, on which substarate 5 the following are formed; Pt as a lower electrode 3, a high permitivity film 2, and single layer Ru as upper electrodes which are 30nm in thickness. An upper electrode film 1 is composed a single layer or a plurality of layers. The first electrode layer which is in contact with at least the high permitivity film 2 is composed of ruthenium(Ru) or ruthenium oxide (RUO2). It is especially



important that the thickness of the layer is less than 50nm and greater than or equal to 5nm. Thereby a thin film capacitor excellent in electric characteristics can be realized.

LEGAL STATUS

[Date of request for examination]

02.12.1996

[Date of sending the examiner's decision of 25.12.2000

rejection]

[Kind of final disposal of application other than the examiner's decision of rejection or application converted registration]

[Date of final disposal for application]

[Patent number]

[Date of registration]

[Number of appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of requesting appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of extinction of right]

Copyright (C); 1998,2003 Japan Patent Office

* NOTICES *

Japan Patent Office is not responsible for any damages caused by the use of this translation.

- 1. This document has been translated by computer. So the translation may not reflect the original precisely.
- 2.**** shows the word which can not be translated.
- 3.In the drawings, any words are not translated.

CLAIMS

[Claim(s)]

[Claim 1] The thin film capacitor characterized by for the 1st electrode layer of this up electrode layer which touches this high dielectric constant film at least being a ruthenium (Ru) or ruthenium oxide (RuO2), and the thickness of the aforementioned electrode layer being less than 50nm in the thin film capacitor of the structure inserted by the up electrode layer which a high dielectric constant thin film turns into from a lower electrode layer and a monolayer, or two or more layers.

[Claim 2] The manufacture method of the thin film capacitor of the structure inserted by the up electrode layer which is characterized by providing the following, and which a high dielectric constant thin film turns into from a lower electrode layer and a monolayer, or two or more layers The process which forms a ruthenium (Ru) or ruthenium oxide (RuO2) as an electrode layer of this up electrode thin film which touches this high

dielectric constant film at least As 2nd electrode layer which is the best layer of this up electrode thin film, it is oxygen.

[Claim 3] The electrode layer of the above 2nd is the manufacture method of the thin film capacitor according to claim 2 which is either aluminum (aluminum), titanium (Ti) or a titanium nitride (TiN).

[Claim 4] A high dielectric constant film is the manufacture method of the thin film capacitor of the structure inserted by the lower electrode and the up electrode. In the manufacture method by which the process of the dry etching in the atmosphere which contains the oxygen of a ruthenium (Ru) or a ruthenium oxide (RuO2) layer in a lower electrode or an up electrode at least is included The manufacture method of the thin film capacitor characterized by a dry dirty process being an etching process in the electrode structure where the maximum front face of this electrode was formed by either aluminum (aluminum), titanium (Ti) or the titanium nitride (TiN) in the electrode layer of this ruthenium or ruthenium oxide.

[Claim 5] It is the electrode which consisted of a monolayer or two or more layers. to the aforementioned electrode A ruthenium (Ru), Or it sets to the processing method of an electrode of having a dry etching process in the atmosphere in which the layer of ruthenium oxide (RuO2) is contained in, and this ruthenium (Ru) or this ruthenium oxide (RuO2) contains oxygen. The processing method of the electrode characterized by the process of the aforementioned dry etching being an etching process in the electrode structure where the maximum front face of this electrode was formed by either aluminum (aluminum), titanium (Ti) or the titanium nitride (TiN).

[Translation done.]

* NOTICES *

Japan Patent Office is not responsible for any damages caused by the use of this translation.

- 1. This document has been translated by computer. So the translation may not reflect the original precisely.
- 2.**** shows the word which can not be translated.
- 3.In the drawings, any words are not translated.

DETAILED DESCRIPTION

[Detailed Description of the Invention] [0001]

[The technical field to which invention belongs] this invention relates to the object for semiconductor devices, and the thin film capacitor for integrated circuits especially about a thin film capacitor, its manufacture method, and the processing method of an electrode. [0002]

[Description of the Prior Art] SrTiO3 which was excellent in dielectric characteristics, insulation, and chemical stability in order to apply to the capacity film for next-generation high-density DRAM of 1 or more Gbits, TiO (Ba, Sr)3 (henceforth BST), and TiO (Pb, Zr)3 etc. -- research and development of a perovskite type oxide dielectric thin film are done Simultaneously, in order to depend in the electrode material and process

strongly, examination of an electrode material is also important for the electrical property of a dielectric thin film.

[0003] Ru or RuO2 It has the feature that the processability is good, and the application as an electrode material of a BST film is considered. About the thin film capacitor using Ru as an electrode material, and its manufacture method, A. YUUKI etc. is reported in detail to a technical digest, 115-118 pages and this technical digest, and 903-906 pages by Y. rock shell ochre etc. in International electron device "meeting IEDM"" 1995, respectively.

[0004] The publication of the thickness of Ru does not have an up electrode in the thin film capacitor using Ru monolayer, using barium-titanate strontium (Ba, Sr) (it omitting below TiO3; BST) as a conventional high dielectric constant film. Moreover, by the manufacture method of the conventional thin film capacitor, micro processing of Ru is SiO2. It is carried out by the reactive-ion-etching method using the mask. [0005]

[Problem(s) to be Solved by the Invention] Generally, in order to make the capacity of a thin film capacitor increase, it is required to make thin thickness of the high dielectric constant film which is an electrode spacing, i.e., a capacity film. When next-generation high-density DRAM of 1 or more Gbits is considered especially, even if it uses high dielectric constant films, such as BST, about 20-30nm needs to be ultra-thin-film-ized. However, ultra-thin film-ization of such a high dielectric constant film has the problem of increasing the leakage current of a thin film capacitor. Generally, the area of a capacitor is taken into consideration, it is such leakage-current density of a thin film capacitor at the 1V impression time, and less than [1x10-8Acm-2] is needed.

[0006] In the conventional thin film capacitor, when the thickness of BST was 25nm, the leakage-current density in the time of 1V impression is abbreviation 4x10-8Acm-2, and had the problem that the current density demanded was not reached.

[0007] On the other hand, it is SiO2 on Ru electrode in the case of processing of the up electrode Ru by the manufacture method of the conventional thin film capacitor. Membranes are formed, a resist is processed with the photolithography technology which

Membranes are formed, a resist is processed with the photolithography technology which applies a resist and is generally used, and it is SiO2. Patterning was carried out and Ru was processed. Thus, at a Prior art, it is SiO2. The process of membrane formation and removal entered and there was a problem in respect of a throughput.

[0008] Moreover, it is SiO2 although Ru must be processed in 0.1-0.2-micron size in case Ru is used for the lower electrode of next-generation high-density DRAM of 1 or more Gbits. When a mask was used, while there was a problem in respect of a throughput by the above-mentioned reason, the problem was in the processing configuration. This is SiO2. It is amorphous and is SiO2 to Ru dry etching. By a shoulder ********ing, it is SiO2. For mask area to become small and it is hard to process processed Ru perpendicularly.

[0009] The purpose of this invention is to offer a thin film capacitor with small leakage-current density. Moreover, a throughput is high, and since it is a process in low temperature, it is in offering the manufacture method of a thin film capacitor of not degrading the circuit property of a semiconductor, and it is in offering the manufacture method of the thin film capacitor which processing of further super-large scale integration can attain in the target processing configuration, and the processing method of an electrode.

[0010]

[Means for Solving the Problem] The aforementioned purpose is attained by the following meanses. That is, this invention proposes the thin film capacitor characterized by for the 1st electrode layer of this up electrode layer which touches this high dielectric constant film at least being a ruthenium (Ru) or ruthenium oxide (RuO2), and the thickness of the aforementioned electrode layer being less than 50nm in the thin film capacitor of the structure inserted by the up electrode layer which a high dielectric constant thin film turns into from a lower electrode layer and a monolayer, or two or more layers.

[0011] Moreover, a high dielectric constant thin film sets this invention to the manufacture method of the thin film capacitor of the structure inserted by the up electrode layer which consists of a lower electrode layer and a monolayer, or two or more layers. The process which forms a ruthenium (Ru) or ruthenium oxide (RuO2) as an electrode layer of this up electrode thin film which touches this high dielectric constant film at least, [whether as 2nd electrode layer which is the best layer of this up electrode thin film, the dry etching in the atmosphere containing oxygen **********, and] Or it is what proposes the manufacture method of the thin film capacitor characterized by including at least the process which forms the conductive electrode material whose etch rate of dry etching is 1/10 or less [of the etch rate of the 1st electrode layer]. It includes that the electrode layer of the above 2nd is either aluminum (aluminum), titanium (Ti) or a titanium nitride (TiN).

[0012] Moreover, this invention is the manufacture method of the thin film capacitor of the structure where the high dielectric constant film was inserted by the lower electrode and the up electrode. In the manufacture method by which the process of the dry etching in the atmosphere which contains the oxygen of a ruthenium (Ru) or a ruthenium oxide (RuO2) layer in a lower electrode or an up electrode at least is included The electrode layer of this ruthenium or ruthenium oxide a dry dirty process It is what proposes the manufacture method of the thin film capacitor characterized by being an etching process in the electrode structure where the maximum front face of this electrode was formed by either aluminum (aluminum), titanium (Ti) or the titanium nitride (TiN). this invention is the electrode which consisted of a monolayer or two or more layers, to the aforementioned electrode Furthermore, a ruthenium (Ru), Or it sets to the processing method of an electrode of having a dry etching process in the atmosphere in which the layer of ruthenium oxide (RuO2) is contained in, and this ruthenium (Ru) or this ruthenium oxide (RuO2) contains oxygen. The processing method of the electrode characterized by the process of the aforementioned dry etching being an etching process in the electrode structure where the maximum front face of this electrode was formed by either aluminum (aluminum), titanium (Ti) or the titanium nitride (TiN) is proposed. [0013]

[Embodiments of the Invention] Hereafter, this invention is explained still in detail. [0014] this invention person etc. uses BST as a high dielectric constant film, and is Ru and RuO2 as an up electrode. It used, respectively, the thin film capacitor was formed, and the leakage-current property was investigated. A lower electrode is platinum (Pt). Consequently, it found out that a leakage current decreased by setting thickness of an up electrode to 100nm or less. Simultaneously, thickness found out that the downward tendency of a leakage current was remarkable by less than 50nm. When thickness of an

up electrode was based on 200nm, thickness decreased to 10 by about 1/by 50nm, and thickness decreased to 15 by about 1/in 30nm. Although the detail of this reason is unknown, reduction of the damage to the BST film at the time of up electrode formation and reduction of stress can be considered.

[0015] this invention person etc. is Ru and RuO2 as an up electrode layer which touches BST, using BST as a high dielectric constant film. aluminum, Ti, and TiN were formed in the upper part, respectively. It is Ru and RuO2, applying a resist besides, processing a resist with the usual photolithography technology, and using it as a mask. Dry etching of each upper conductive electrode was carried out. Chlorine gas was used at this time. Continuously, it is Ru and RuO2 in the atmosphere containing oxygen. When dry etching is carried out, it is Ru and RuO2. Although etching advances with etching also in a resist, it is Ru and RuO2. The upper conductive electrode is not made to ******* but is Ru and RuO2. It turns out that it is processible. The resist which remained is O2. It was easily removable by ashing. Simultaneously, it is Ru and RuO2. When the upper conductive electrode was usable as an up electrode as it is and it was unnecessary, the thing possible dirtily in a businesslike manner was also continuously checked after resist removal. At this technique, it is SiO2. It became clear that the process of formation and removal is unnecessary, it is very simple, and a throughput is high. Moreover, it is Ru of the 1st electrode, and RuO2, without making the 2nd electrode ********, even if the etch rate of dry etching uses 1/10 or less electrode material of the etch rate of the 1st electrode layer as 2nd electrode layer. It turns out that it is processible. [0016] the same -- especially -- Ru and RuO2 the time of it being overly detailed-alike and processing it -- Ru and RuO2 Although aluminum, Ti, or TiN was formed in the upper surface of an electrode and dry etching processing was performed at the same process as the above, it was possible to have not carried out the shoulder collapse of aluminum, Ti, or the TiN at all, but to have processed Ru and RuO2 into a perpendicular

[0017] Furthermore, this invention is explained with reference to a drawing.
[0018] <u>Drawing 1</u> is the cross section showing an example of the thin film capacitor of this invention. The thin film capacitor of this invention comes to prepare the structure where the high dielectric constant thin film 2 was inserted by the lower electrode 3 and the up electrode layer 1 on the SiO2 silicon (Si) substrate 5 in which the substrate front face was formed by thermal oxidation and which has 4, as shown in <u>drawing 1</u>.
[0019] as the high dielectric constant thin film 2 -- SrTiO3, TiO (Ba, Sr)3 (BST), BaTiO3, TiO (Pb, Zr)3, and SrBi2 Ta 2O9 etc. -- it is mentioned and the range of thickness of 15-200nm is desirable

[0020] It consists of a monolayer or two or more layers, and the 1st electrode layer which touches a high dielectric constant film at least consists of a ruthenium (Ru) or ruthenium oxide (RuO2), and, as for the up electrode layer 1, it is important that the thickness is especially less than 50nm 5nm or more.

[0021] Since the leakage current of a thin film capacitor will be increased if thickness exceeds 50nm, it is [a problem (local discontinuity in a field) from which a homogeneous membrane is hard to be obtained in less than 5nm] preferably and is not desirable. Moreover, when the up electrode layer 1 consists of two or more layers, as the 2nd electrode layer, aluminum (aluminum), titanium (Ti), or a titanium nitride (TiN) is used preferably.

[0022] Moreover, Pt, Ru, RuO2, Ir, and IrO2 grade are mentioned as a lower electrode 3, and the range of thickness of 5-500nm is desirable.

[0023] Each aforementioned film can be formed by methods, such as the DC magnetron-sputtering method, the RF magnetron-sputtering method, an efficient consumer response spatter, and a vapor growth.

[0024]

[Example] An example explains this invention still more concretely below.
[0025] (Example 1) The example of this invention is explained hereafter, referring to drawing 1. Drawing 1 is the cross section of the thin film capacitor in connection with an example 1. It has the structure where 30nm of Ru of a monolayer was formed as Pt, the high dielectric constant film 2, and an up electrode as a lower electrode 3 on the SiO2 silicon (Si) substrate 5 in which the substrate front face was formed by thermal oxidation and which has 4, using BST as a high dielectric constant film 2. In this example, BST thickness is 30nm and all the films were formed by the DC magnetron sputtering method. The configuration of an up electrode is the round shape of 0.2mmphi. As a result of measuring an electrical property, the dielectric constant was 290 and the leakage-current density J was 8x10-9Acm-2. in order to investigate the effect of thin-film-izing of Ru of this invention, as a result of changing the thickness of Ru which is an up electrode to 200nm and investigating it to the same sample, by 200nm, J is 1.5x10-8Acm-2 in 8x10-8Acm-2,100nm, and the effect which is this invention was checked The dielectric constant bases on the thickness of an up electrode and was fixed.

[0026] (Example 2) It has structure which is the electrode by which Ru (30nm) and aluminum (100nm) were carried out as a lower electrode 3 like the example 1 on the SiO2 silicon (Si) substrate 5 in which the substrate front face was formed by thermal oxidation, and which has 4, using BST as a high dielectric constant film 2, and the laminating was carried out to the order of a lower shell as Pt, the high dielectric constant film 2, and an up electrode. In this example, BST thickness is 30nm and all the films were formed by the DC magnetron sputtering method. The configuration of an up electrode is the round shape of 0.2mmphi. As a result of measuring an electrical property, the dielectric constant was 290 and the leakage-current density J was 8x10-9Acm-2. In order to investigate the effect of this invention, the same with having carried out in the example 1, the thickness of aluminum of an up electrode layer was set constant, and the effect of thin-film-izing of Ru was investigated. It is completely the same as that of an example 1, and a result is a book.

[0027] (Example 3) By this example, the example which used TiN as Ru and 2nd electrode layer as 1st electrode layer of BST and the up electrode 1 as RuO2 and a high dielectric constant film 2 as a lower electrode 3 is explained, referring to drawing 2. [0028] On the SiO2 silicon (Si) substrate 5 which was formed by thermal oxidation and which has 4, the substrate front face formed the lower electrode 3 (RuO2), the high dielectric constant film 2 (BST), the 1st electrode layer 6 of the up electrode 1 (Ru), and the 2nd electrode layer 7 (TiN) by the DC magnetron-sputtering method one by one. 30nm and the 2nd electrode layer set thickness to 200nm, and 30nm and the 1st electrode layer set [the lower electrode] BST to 70nm. Continuously, the resist 8 was applied and the substrate shown in drawing 2 (a) was obtained. With the lithography technology by the usual i line, it exposed, the resist was processed, and drawing 2 (b) was formed. It is TiN which this substrate is put into a dry etching system, and is the 2nd electrode layer 7

first Cl2 It *********ed by plasma gas. At this time, the chamber pressures of an etching system were 15mTorr(s), and plasma power was 50W. Ru which is the 1st electrode layer 6 continuously -- O2 Cl2 mixed gas (Cl2 is 10%) -- using -- etching -- the bottom The chamber pressures at this time are 20mTorr(s), and plasma power is 100W. Although most resists disappeared Ru in dry etching, in order to remove the resist which remained, ashing by oxygen plasma removed. Consequently, the thin film capacitor into which the up electrode as shown in drawing 2 (c) was processed was obtained. Similarly, although inquired by the same manufacture method, using aluminum or Ti as 2nd electrode layer, the completely same thin film capacitor was obtained. The electrical property of this capacitor showed the same good property as examples 1 and 2. [0029] At this process, it is SiO2 as a mask. It does not form but is a book.

[0030] Cl2 although the 2nd electrode layer was not removed but it was used as it is as an electrode in the above-mentioned example, after carrying out ashing removal of the resist Although the thin film capacitor from which the 2nd electrode layer 7 (TiN) was removed by the dry etching by plasma gas was also made, the case where it does not remove, and the electrical property were the same.

[0031] (Example 4) this example explains Ru which is a lower electrode using <u>drawing 3</u> about the example which carried out micro processing very much.

[0032] On the SiO2 silicon (Si) substrate 5 in which the substrate front face was formed by thermal oxidation and which has 4, Ru9 was formed by 300nm and TiN10 was formed by 100nm and the DC magnetron-sputtering method. The substrate which drawing 3 (a) Comes to apply the chemistry amplification resist 8 to this substrate was formed. By electron beam exposure, the processing size 0.2 micron x0.5 micron pattern was formed, and the substrate which drawing 3 (b) Comes to process a resist 8 was formed. It is Cl2 about TiN10, putting this substrate into a dry etching system, and using a resist 8 as a mask. Etching by plasma was performed. The pressures of the etching system at this time are 15mTorr(s), and plasma power is 50W. continuing -- Ru 9O2 Cl2 mixed gas (Cl2 is 10%) -- using -- etching -- the bottom The chamber pressures at this time are 20mTorr(s), and plasma power is 100W. The resist disappeared Ru in dry etching. Continuously, it is Cl2 about TiN10. Plasma etching was carried out, it removed and the substrate shown in drawing 3 (c) was obtained. The pressures of the etching system at this time are 15mTorr(s), and plasma power is 50W.

[0033] As a result of observing the obtained substrate with an electron microscope, it checked that processing was made as a design size. Moreover, the same result was obtained although experimented also about the case where Ti or aluminum is used for a change of TiN.

[0034] in the above-mentioned example, although BST was used as a high dielectric constant film, this invention is limited to this material -- not having -- a strontium titanate (SrTiO3), a barium titanate (BaTiO3), and TiO(Pb, Zr) 3 SrBi2 Ta 2O9 etc. -- other high dielectric films are sufficient

[0035] Although the DC magnetron-sputtering method was used as the membrane formation method of an electrode and a dielectric in the above-mentioned example, this invention may not be limited to this but the RF magnetron-sputtering method, an efficient consumer response spatter, and ********** are sufficient as it.

[0036] Although Ru was used in the above-mentioned example, this invention may not be limited to this material, but RuO2 is sufficient as it.

[0037]

[Effect of the Invention] As mentioned above, as explained, according to the thin film capacitor of this invention, it is effective in leakage-current density being small and excelling in an electrical property. Moreover, according to the manufacture method of the thin film capacitor of this invention, a throughput is high, and since it is a process in low temperature, it is effective in the ability of processing of further super-large scale integration which does not degrade the circuit property of a semiconductor to attain in the target processing configuration.

[Translation done.]

TECHNICAL FIELD

[The technical field to which invention belongs] this invention relates to the object for semiconductor devices, and the thin film capacitor for integrated circuits especially about a thin film capacitor, its manufacture method, and the processing method of an electrode. [0002]

[Translation done.]

PRIOR ART

[Description of the Prior Art] SrTiO3 which was excellent in dielectric characteristics, insulation, and chemical stability in order to apply to the capacity film for next-generation high-density DRAM of 1 or more Gbits, TiO (Ba, Sr)3 (henceforth BST), and TiO (Pb, Zr)3 etc. -- research and development of a perovskite type oxide dielectric thin film are done Simultaneously, in order to depend in the electrode material and process strongly, examination of an electrode material is also important for the electrical property of a dielectric thin film.

[0003] Ru or RuO2 It has the feature that the processability is good, and the application as an electrode material of a BST film is considered. About the thin film capacitor using Ru as an electrode material, and its manufacture method, A. YUUKI etc. is reported in detail to a technical digest, 115-118 pages and this technical digest, and 903-906 pages by Y. rock shell ochre etc. in International electron device "meeting IEDM"" 1995, respectively.

[0004] The publication of the thickness of Ru does not have an up electrode in the thin film capacitor using Ru monolayer, using barium-titanate strontium (Ba, Sr) (it omitting below TiO3; BST) as a conventional high dielectric constant film. Moreover, by the manufacture method of the conventional thin film capacitor, micro processing of Ru is SiO2. It is carried out by the reactive-ion-etching method using the mask.

[Translation done.]

EFFECT OF THE INVENTION

[Effect of the Invention] As mentioned above, as explained, according to the thin film capacitor of this invention, it is effective in leakage-current density being small and excelling in an electrical property. Moreover, according to the manufacture method of the thin film capacitor of this invention, a throughput is high, and since it is a process in low temperature, it is effective in the ability of processing of further super-large scale integration which does not degrade the circuit property of a semiconductor to attain in the target processing configuration.

[Translation done.]

* NOTICES *

Japan Patent Office is not responsible for any damages caused by the use of this translation.

- 1. This document has been translated by computer. So the translation may not reflect the original precisely.
- 2.**** shows the word which can not be translated.
- 3.In the drawings, any words are not translated.

TECHNICAL PROBLEM

[Problem(s) to be Solved by the Invention] Generally, in order to make the capacity of a thin film capacitor increase, it is required to make thin thickness of the high dielectric constant film which is an electrode spacing, i.e., a capacity film. When next-generation high-density DRAM of 1 or more Gbits is considered especially, even if it uses high dielectric constant films, such as BST, about 20-30nm needs to be ultra-thin-film-ized. However, ultra-thin film-ization of such a high dielectric constant film has the problem of increasing the leakage current of a thin film capacitor. Generally, the area of a capacitor is taken into consideration, it is such leakage-current density of a thin film capacitor at the 1V impression time, and less than [1x10-8Acm-2] is needed. [0006] In the conventional thin film capacitor, when the thickness of BST was 25nm, the leakage-current density in the time of 1V impression is abbreviation 4x10-8Acm-2, and had the problem that the current density demanded was not reached. [0007] On the other hand, it is SiO2 on Ru electrode in the case of processing of the up electrode Ru by the manufacture method of the conventional thin film capacitor. Membranes are formed, a resist is processed with the photolithography technology which applies a resist and is generally used, and it is SiO2. Patterning was carried out and Ru was processed. Thus, at a Prior art, it is SiO2. The process of membrane formation and removal entered and there was a problem in respect of a throughput. [0008] Moreover, it is SiO2 although Ru must be processed in 0.1-0.2-micron size in case Ru is used for the lower electrode of next-generation high-density DRAM of 1 or more Gbits. When a mask was used, while there was a problem in respect of a throughput by the above-mentioned reason, the problem was in the processing configuration. This is SiO2. It is amorphous and is SiO2 to Ru dry etching. By a shoulder ********ing, it is SiO2. For mask area to become small and it is hard to process processed Ru perpendicularly.

[0009] The purpose of this invention is to offer a thin film capacitor with small leakage-

current density. Moreover, a throughput is high, and since it is a process in low temperature, it is in offering the manufacture method of a thin film capacitor of not degrading the circuit property of a semiconductor, and it is in offering the manufacture method of the thin film capacitor which processing of further super-large scale integration can attain in the target processing configuration, and the processing method of an electrode.

[Translation done.]	
---------------------	--

MEANS

[Means for Solving the Problem] The aforementioned purpose is attained by the following meanses. That is, this invention proposes the thin film capacitor characterized by for the 1st electrode layer of this up electrode layer which touches this high dielectric constant film at least being a ruthenium (Ru) or ruthenium oxide (RuO2), and the thickness of the aforementioned electrode layer being less than 50nm in the thin film capacitor of the structure inserted by the up electrode layer which a high dielectric constant thin film turns into from a lower electrode layer and a monolayer, or two or more layers.

[0011] Moreover, a high dielectric constant thin film sets this invention to the manufacture method of the thin film capacitor of the structure inserted by the up electrode layer which consists of a lower electrode layer and a monolayer, or two or more layers. The process which forms a ruthenium (Ru) or ruthenium oxide (RuO2) as an electrode layer of this up electrode thin film which touches this high dielectric constant film at least, [whether as 2nd electrode layer which is the best layer of this up electrode thin film, the dry etching in the atmosphere containing oxygen ***********, and] Or it is what proposes the manufacture method of the thin film capacitor characterized by including at least the process which forms the conductive electrode material whose etch rate of dry etching is 1/10 or less [of the etch rate of the 1st electrode layer]. It includes that the electrode layer of the above 2nd is either aluminum (aluminum), titanium (Ti) or a titanium nitride (TiN).

[0012] Moreover, this invention is the manufacture method of the thin film capacitor of the structure where the high dielectric constant film was inserted by the lower electrode and the up electrode. In the manufacture method by which the process of the dry etching in the atmosphere which contains the oxygen of a ruthenium (Ru) or a ruthenium oxide (RuO2) layer in a lower electrode or an up electrode at least is included The electrode layer of this ruthenium or ruthenium oxide a dry dirty process It is what proposes the manufacture method of the thin film capacitor characterized by being an etching process in the electrode structure where the maximum front face of this electrode was formed by either aluminum (aluminum), titanium (Ti) or the titanium nitride (TiN). this invention is the electrode which consisted of a monolayer or two or more layers. to the aforementioned electrode Furthermore, a ruthenium (Ru), Or it sets to the processing method of an electrode of having a dry etching process in the atmosphere in which the layer of ruthenium oxide (RuO2) is contained in, and this ruthenium (Ru) or this

ruthenium oxide (RuO2) contains oxygen. The processing method of the electrode characterized by the process of the aforementioned dry etching being an etching process in the electrode structure where the maximum front face of this electrode was formed by either aluminum (aluminum), titanium (Ti) or the titanium nitride (TiN) is proposed. [0013]

[Embodiments of the Invention] Hereafter, this invention is explained still in detail. [0014] this invention person etc. uses BST as a high dielectric constant film, and is Ru and RuO2 as an up electrode. It used, respectively, the thin film capacitor was formed, and the leakage-current property was investigated. A lower electrode is platinum (Pt). Consequently, it found out that a leakage current decreased by setting thickness of an up electrode to 100nm or less. Simultaneously, thickness found out that the downward tendency of a leakage current was remarkable by less than 50nm. When thickness of an up electrode was based on 200nm, thickness decreased to 10 by about 1/by 50nm, and thickness decreased to 15 by about 1/in 30nm. Although the detail of this reason is unknown, reduction of the damage to the BST film at the time of up electrode formation and reduction of stress can be considered.

[0015] this invention person etc. is Ru and RuO2 as an up electrode layer which touches BST, using BST as a high dielectric constant film. aluminum, Ti, and TiN were formed in the upper part, respectively. It is Ru and RuO2, applying a resist besides, processing a resist with the usual photolithography technology, and using it as a mask. Dry etching of each upper conductive electrode was carried out. Chlorine gas was used at this time. Continuously, it is Ru and RuO2 in the atmosphere containing oxygen. When dry etching is carried out, it is Ru and RuO2. Although etching advances with etching also in a resist, it is Ru and RuO2. The upper conductive electrode is not made to ******* but is Ru and RuO2. It turns out that it is processible. The resist which remained is O2. It was easily removable by ashing. Simultaneously, it is Ru and RuO2. When the upper conductive electrode was usable as an up electrode as it is and it was unnecessary, the thing possible dirtily in a businesslike manner was also continuously checked after resist removal. At this technique, it is SiO2. It became clear that the process of formation and removal is unnecessary, it is very simple, and a throughput is high. Moreover, it is Ru of the 1st electrode, and RuO2, without making the 2nd electrode ********, even if the etch rate of dry etching uses 1/10 or less electrode material of the etch rate of the 1st electrode layer as 2nd electrode layer. It turns out that it is processible. [0016] the same -- especially -- Ru and RuO2 the time of it being overly detailed-alike

and processing it -- Ru and RuO2 Although aluminum, Ti, or TiN was formed in the upper surface of an electrode and dry etching processing was performed at the same process as the above, it was possible to have not carried out the shoulder collapse of aluminum, Ti, or the TiN at all, but to have processed Ru and RuO2 into a perpendicular mostly.

[0017] Furthermore, this invention is explained with reference to a drawing.
[0018] <u>Drawing 1</u> is the cross section showing an example of the thin film capacitor of this invention. The thin film capacitor of this invention comes to prepare the structure where the high dielectric constant thin film 2 was inserted by the lower electrode 3 and the up electrode layer 1 on the SiO2 silicon (Si) substrate 5 in which the substrate front face was formed by thermal oxidation and which has 4, as shown in drawing 1.
[0019] as the high dielectric constant thin film 2 -- SrTiO3, TiO (Ba, Sr)3 (BST),

BaTiO3, TiO (Pb, Zr)3, and SrBi2 Ta 2O9 etc. -- it is mentioned and the range of thickness of 15-200nm is desirable

[0020] It consists of a monolayer or two or more layers, and the 1st electrode layer which touches a high dielectric constant film at least consists of a ruthenium (Ru) or ruthenium oxide (RuO2), and, as for the up electrode layer 1, it is important that the thickness is especially less than 50nm 5nm or more.

[0021] Since the leakage current of a thin film capacitor will be increased if thickness exceeds 50nm, it is [a problem (local discontinuity in a field) from which a homogeneous membrane is hard to be obtained in less than 5nm] preferably and is not desirable. Moreover, when the up electrode layer 1 consists of two or more layers, as the 2nd electrode layer, aluminum (aluminum), titanium (Ti), or a titanium nitride (TiN) is used preferably.

[0022] Moreover, Pt, Ru, RuO2, Ir, and IrO2 grade are mentioned as a lower electrode 3, and the range of thickness of 5-500nm is desirable.

[0023] Each aforementioned film can be formed by methods, such as the DC magnetron-sputtering method, the RF magnetron-sputtering method, an efficient consumer response spatter, and a vapor growth.

[Translation done.]

EXAMPLE

[Example] An example explains this invention still more concretely below. [0025] (Example 1) The example of this invention is explained hereafter, referring to <u>drawing 1</u>. <u>Drawing 1</u> is the cross section of the thin film capacitor in connection with an example 1. It has the structure where 30nm of Ru of a monolayer was formed as Pt, the high dielectric constant film 2, and an up electrode as a lower electrode 3 on the SiO2 silicon (Si) substrate 5 in which the substrate front face was formed by thermal oxidation and which has 4, using BST as a high dielectric constant film 2. In this example, BST thickness is 30nm and all the films were formed by the DC magnetron sputtering method. The configuration of an up electrode is the round shape of 0.2mmphi. As a result of measuring an electrical property, the dielectric constant was 290 and the leakage-current density J was 8x10-9Acm-2, in order to investigate the effect of thin-film-izing of Ru of this invention, as a result of changing the thickness of Ru which is an up electrode to 200nm and investigating it to the same sample, by 200nm, J is 1.5x10-8Acm-2 in 8x10-8Acm-2,100nm, and the effect which is this invention was checked The dielectric constant bases on the thickness of an up electrode and was fixed. [0026] (Example 2) It has structure which is the electrode by which Ru (30nm) and aluminum (100nm) were carried out as a lower electrode 3 like the example 1 on the SiO2 silicon (Si) substrate 5 in which the substrate front face was formed by thermal oxidation, and which has 4, using BST as a high dielectric constant film 2, and the laminating was carried out to the order of a lower shell as Pt, the high dielectric constant film 2, and an up electrode. In this example, BST thickness is 30nm and all the films were formed by the DC magnetron sputtering method. The configuration of an up electrode is the round shape of 0.2mmphi. As a result of measuring an electrical property,

the dielectric constant was 290 and the leakage-current density J was 8x10-9Acm-2. In

order to investigate the effect of this invention, the same with having carried out in the example 1, the thickness of aluminum of an up electrode layer was set constant, and the effect of thin-film-izing of Ru was investigated. It is completely the same as that of an example 1, and a result is a book.

[0027] (Example 3) By this example, the example which used TiN as Ru and 2nd electrode layer as 1st electrode layer of BST and the up electrode 1 as RuO2 and a high dielectric constant film 2 as a lower electrode 3 is explained, referring to drawing 2. [0028] On the SiO2 silicon (Si) substrate 5 which was formed by thermal oxidation and which has 4, the substrate front face formed the lower electrode 3 (RuO2), the high dielectric constant film 2 (BST), the 1st electrode layer 6 of the up electrode 1 (Ru), and the 2nd electrode layer 7 (TiN) by the DC magnetron-sputtering method one by one. 30nm and the 2nd electrode layer set thickness to 200nm, and 30nm and the 1st electrode layer set [the lower electrode] BST to 70nm. Continuously, the resist 8 was applied and the substrate shown in drawing 2 (a) was obtained. With the lithography technology by the usual i line, it exposed, the resist was processed, and drawing 2 (b) was formed. It is TiN which this substrate is put into a dry etching system, and is the 2nd electrode layer 7 first C12 It ********ed by plasma gas. At this time, the chamber pressures of an etching system were 15mTorr(s), and plasma power was 50W. Ru which is the 1st electrode layer 6 continuously -- O2 Cl2 mixed gas (Cl2 is 10%) -- using -- etching -- the bottom The chamber pressures at this time are 20mTorr(s), and plasma power is 100W. Although most resists disappeared Ru in dry etching, in order to remove the resist which remained, ashing by oxygen plasma removed. Consequently, the thin film capacitor into which the up electrode as shown in <u>drawing 2</u> (c) was processed was obtained. Similarly, although inquired by the same manufacture method, using aluminum or Ti as 2nd electrode layer, the completely same thin film capacitor was obtained. The electrical property of this capacitor showed the same good property as examples 1 and 2. [0029] At this process, it is SiO2 as a mask. It does not form but is a book. [0030] Cl2 although the 2nd electrode layer was not removed but it was used as it is as an electrode in the above-mentioned example, after carrying out ashing removal of the resist Although the thin film capacitor from which the 2nd electrode layer 7 (TiN) was removed by the dry etching by plasma gas was also made, the case where it does not remove, and the electrical property were the same.

[0031] (Example 4) this example explains Ru which is a lower electrode using <u>drawing 3</u> about the example which carried out micro processing very much.

[0032] On the SiO2 silicon (Si) substrate 5 in which the substrate front face was formed by thermal oxidation and which has 4, Ru9 was formed by 300nm and TiN10 was formed by 100nm and the DC magnetron-sputtering method. The substrate which drawing 3 (a) Comes to apply the chemistry amplification resist 8 to this substrate was formed. By electron beam exposure, the processing size 0.2 micron x0.5 micron pattern was formed, and the substrate which drawing 3 (b) Comes to process a resist 8 was formed. It is Cl2 about TiN10, putting this substrate into a dry etching system, and using a resist 8 as a mask. Etching by plasma was performed. The pressures of the etching system at this time are 15mTorr(s), and plasma power is 50W. continuing -- Ru 9O2 Cl2 mixed gas (Cl2 is 10%) -- using -- etching -- the bottom The chamber pressures at this time are 20mTorr(s), and plasma power is 100W. The resist disappeared Ru in dry etching. Continuously, it is Cl2 about TiN10. Plasma etching was carried out, it removed and the substrate shown in

drawing 3 (c) was obtained. The pressures of the etching system at this time are 15mTorr(s), and plasma power is 50W.

[0033] As a result of observing the obtained substrate with an electron microscope, it checked that processing was made as a design size. Moreover, the same result was obtained although experimented also about the case where Ti or aluminum is used for a change of TiN.

[0034] in the above-mentioned example, although BST was used as a high dielectric constant film, this invention is limited to this material -- not having -- a strontium titanate (SrTiO3), a barium titanate (BaTiO3), and TiO(Pb, Zr) 3 SrBi2 Ta 2O9 etc. -- other high dielectric films are sufficient

[0035] Although the DC magnetron-sputtering method was used as the membrane formation method of an electrode and a dielectric in the above-mentioned example, this invention may not be limited to this but the RF magnetron-sputtering method, an efficient consumer response spatter, and ********** are sufficient as it.

[0036] Although Ru was used in the above-mentioned example, this invention may not be limited to this material, but RuO2 is sufficient as it.

[Translation done.]

DESCRIPTION OF DRAWINGS

[Brief Description of the Drawings]

[Drawing 1] It is the cross section of the thin film capacitor in which one example of this invention is shown.

[Drawing 2] Drawing 2 (a) - (c) is the manufacturing process view of the thin film capacitor in which one example of this invention is shown.

[Drawing 3] Drawing 3 (a) - (c) is the manufacturing process view of the thin film capacitor in which one example of this invention is shown.

[Description of Notations]

- 1 Up Electrode
- 2 High Dielectric Constant Film
- 3 Lower Electrode
- 4 SiO2
- 5 Si Substrate
- 6 1st Electrode Layer
- 7 2nd Electrode Layer
- 8 Resist
- 9 Ru
- 10 TiN

[Translation done.]

* NOTICES *

Japan Patent Office is not responsible for any damages caused by the use of this translation.

- 1. This document has been translated by computer. So the translation may not reflect the original precisely.
- 2.**** shows the word which can not be translated.
- 3.In the drawings, any words are not translated.

(19)日本国特許庁 (JP)

(12) 公開特許公報(A)

(11)特許出願公開番号

特開平10-163447

(43)公開日 平成10年(1998) 6月19日

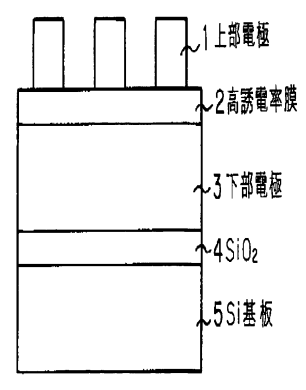
(51) Int.Cl. ⁸		識別記号		F	[
H01L	27/108			H 0	1 L	27/10		6	5 1	L	
	21/8242					21/461					
	21/3065					21/302				J	
	21/461					27/04				С	
	27/04										
			審查請求	有	校育	ママック マックス うく うく うんりょう ひょう ひょう ひょう ひょう ひょう かんしょう ひょう ひょう かんしょう ひょう しょう はい しょう しょう しょう しょう しょう しょう はいしょう はいまま しょう はいしょう はいしょう はいまま しょう はいまま しょう はいまま しょう はいまま しょう はいまま しょう はいしょう はいしゃ はいしゃ はいしゃ はいしゃ はいしゃ はいしゃ はいしゃ はいしゃ	OL	(全	6	頁)	最終頁に続く
(21)出願番号		特願平8-321636		(71)	出願。	人 000004	4237				
						日本電	気株式	会社			
(22)出願日		平成8年(1996)12月2日				東京都	港区芝	五丁	∄ 7	番1	号
				(72)	(72)発明者 加藤		芳健				
						東京都	港区芝	五丁	3 7	番1	号 日本電気株
						式会社	内				
				(72)	発明	者 曽袮	修次				
						東京都	港区芝	五丁	3 7	番1	号 日本電気株
				式会社内		L内					
				(72)	発明	者 有田	幸司				
						東京都	港区芝	五丁	∄ 7	番1	号 日本電気株
						式会社	Ŀ内				
			•	(74)	代理	人・弁理士	若林	忠			

(54) 【発明の名称】 薄膜キャパシタ、その製造方法および電極の加工方法

(57)【要約】

【課題】 リーク電流密度が小さく、電気的特性の優れた薄膜キャパシタ、その製造方法及び電極の加工方法を提供する。

【解決手段】 高誘電率薄膜2が下部電極膜3及び単層 或は複数層からなる上部電極膜1で挟まれた構造の薄膜 キャパシタであって、上部電極1の少なくとも高誘電率 膜2に接する電極層がRu或はRuO2であり、前記電 極層の膜厚が50nm未満であることを特徴とする。



【特許請求の範囲】

【請求項1】 高誘電率薄膜が、下部電極膜、及び単層 或は複数層からなる上部電極膜で挟まれた構造の薄膜キャパシタにおいて、該上部電極膜の少なくとも該高誘電 率膜に接する第1の電極層がルテニウム(Ru)、或は 酸化ルテニウム(RuO₂)であり、かつ前記電極層の 膜厚が50nm未満であることを特徴とする薄膜キャパシタ。

1

【請求項2】 高誘電率薄膜が、下部電極膜、及び単層 或は複数層からなる上部電極膜で挟まれた構造の薄膜キャパシタの製造方法において、該上部電極薄膜の少なくとも該高誘電率膜に接する電極層としてルテニウム(RuO2)を形成する工程と、該上部電極薄膜の最上層である第2の電極層として、酸素を含む雰囲気でのドライエッチングによりエッチングされないか、或はドライエッチングのエッチング速度が第1の電極層のエッチング速度の1/10以下である導電性電極材料を形成する工程を少なくとも含むことを特徴とする薄膜キャパシタの製造方法。

【請求項3】 前記第2の電極層はアルミニウム(A I)、チタン(Ti)、或は窒化チタン(TiN)のいずれかである請求項2記載の薄膜キャパシタの製造方法。

【請求項4】 高誘電率膜が、下部電極、及び上部電極で挟まれた構造の薄膜キャパシタの製造方法であり、少なくとも下部電極、或は上部電極にルテニウム(RuO2)層の酸素を含む雰囲気でのドライエッチングの工程が含まれる製造方法において、該ルテニウム、或は酸化ルテニウムの電極層をドライエッチの工程が、該電極の最表面がアルミニウム(AI)、チタン(Ti)、或は窒化チタン(TiN)のいずれかで形成された電極構造でのエッチング工程であることを特徴とする薄膜キャパシタの製造方法。

【請求項5】 単層、或は複数層で構成された電極で、かつ前記電極にルテニウム(Ru)、或は酸化ルテニウム(RuO2)の層が含まれ、かつ該ルテニウム(RuO2)が酸素を含む雰囲気でのドライエッチング工程を有する電極の加工方法において、前記ドライエッチングの工程が、該電極の最表面がアルミニウム(AI)、チタン(Ti)、或は窒化チタン(TiN)のいずれかで形成された電極構造でのエッチング工程であることを特徴とする電極の加工方法。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【発明の属する技術分野】本発明は、薄膜キャパシタ、 その製造方法および電極の加工方法に関し、特に半導体 装置用、集積回路用の薄膜キャパシタに関するものであ る。

[0002]

【従来の技術】 1 G b i t 以上の次世代高密度 DRAM 用容量膜に適用するために、誘電特性、絶縁性、化学的 安定性に優れた $SrTiO_3$ 、(Ba, Sr) TiO_3 (以下、BSTという)、(Pb, Zr) TiO_3 等のペロブスカイト型酸化物誘電体薄膜の研究開発が行われている。同時に、誘電体薄膜の電気特性はその電極材料やプロセスに強く依存するため、電極材料の検討も重要である。

【 0 0 0 3】 R u、或はR u O 2 はその加工性が良好であるという特徴を有し、B S T膜の電極材料としての適用が検討されている。電極材料としてR uを用いた薄膜キャパシタおよびその製造方法については、インターナショナル・エレクトロン・デバイス・ミーティング『I E D M』 "1995年、テクニカルダイジェスト、115~118頁、及び同テクニカルダイジェスト、903~906頁に、それぞれA. ユウキ等、及びY. ニシオカ等によって詳細に報告されている。

【0004】従来の高誘電率膜としてチタン酸バリウムストロンチウム($(Ba, Sr)TiO_3$;以下BSTと略す)を用い、上部電極がRu単層を用いた薄膜キャパシタには、Ruの膜厚の記載はない。また、従来の薄膜キャパシタの製造方法では、Ruの微細加工は、Si O_2 マスクを用いて反応性イオンエッチング法により行われている。

[0005]

【発明が解決しようとする課題】一般に、薄膜キャパシタの容量を増加させるためには、電極間隔、つまり容量膜である高誘電率膜の膜厚を薄くすることが必要である。特に、1 G b i t 以上の次世代高密度 D R A M を考えた場合においては B S T などの高誘電率膜を用いても20~30 n m程度の極薄膜化が必要である。しかしながら、このような高誘電率膜の極薄膜化は薄膜キャパシタのリーク電流を増大させるという問題がある。一般に、キャパシタの面積を勘案し、このような薄膜キャパシタのリーク電流密度は、1 V 印加時で 1×10⁻⁸ A c m⁻²以下が必要とされている。

【 0 0 0 6 】従来の薄膜キャパシタにおいては、BST の膜厚が 2 5 n mであるとき、1 V 印加時でのリーク電流密度は約4 \times 1 0 $^{-8}$ A c m $^{-2}$ であり、要求される電流密度に達していないという問題があった。

【〇〇〇7】他方、従来の薄膜キャパシタの製造方法では上部電極Ruの加工の際、Ru電極の上にSiO2を成膜し、レジストを塗布して一般的に用いられるフォトリソグラフィ技術によりレジストを加工し、SiO2をパターニングして、Ruの加工を行っていた。このように、従来の技術では、SiO2の成膜と除去という工程が入りスループットの点で問題があった。

【0008】また、Ruを1Gbit以上の次世代高密度DRAMの下部電極に用いる際、Ruを0.1~0. 2ミクロンサイズで加工しなければならないが、SiO 2 マスクを用いた場合には、上記の理由でスループットの点で問題があると同時に、加工形状に問題があった。これは、 SiO_2 が非晶質であり、Ru ドライエッチングに SiO_2 の屑がエッチングされることによって、 SiO_2 マスク面積が小さくなり、加工されたRuが垂直に加工しにくいためである。

【 0 0 0 9】 本発明の目的は、リーク電流密度が小さい 薄膜キャパシタを提供することにある。また、スループ ットが高く、低温でのプロセスであるため半導体の回路 特性を劣化させることがない薄膜キャパシタの製造方法 を提供することにあり、更に、超高密度集積回路の加工 が目的の加工形状で達成できる薄膜キャパシタの製造方 法及び電極の加工方法を提供することにある。

[0010]

【課題を解決するための手段】前記の目的は以下の手段によって達成される。すなわち、本発明は、高誘電率薄膜が、下部電極膜、及び単層或は複数層からなる上部電極膜で挟まれた構造の薄膜キャパシタにおいて、該上部電極膜の少なくとも該高誘電率膜に接する第1の電極層がルテニウム(RuO、或は酸化ルテニウム(RuO)であり、かつ前記電極層の膜厚が50nm未満であることを特徴とする薄膜キャパシタを提案するものである。

【0012】また、本発明は、高誘電率膜が、下部電極、及び上部電極で挟まれた構造の薄膜キャパシタの製造方法であり、少なくとも下部電極、或は上部電極にルテニウム(RuO2)層の酸素を含む雰囲気でのドライエッチングの工程が合きれる製造方法において、該ルテニウム、或は酸化ルテニウムの電極層をドライエッチの工程が、該電極の最表面がアルミニウム(AI)、チタン(Ti)、或は窒化ルテニウン(TiN)のいずれかで形成された電極構造でのエッチング工程であることを特徴とする薄膜キャパシタの製造方法を提案するものであり、更に本発明は単層或は複数層で構成された電極で、かつ前記電極にルテニウム(RuO2)の層が含ま

れ、かつ該ルテニウム(Ru)、或は該酸化ルテニウム(RuO2)が酸素を含む雰囲気でのドライエッチング工程を有する電極の加工方法において、前配ドライエッチングの工程が、該電極の最表面がアルミニウム(Al)、チタン(Ti)、或は窒化チタン(TiN)のいずれかで形成された電極構造でのエッチング工程であることを特徴とする電極の加工方法を提案するものである。

[0013]

【発明の実施の形態】以下、本発明を更に詳細に説明する。

【0014】本発明者等は、高誘電率膜としてBSTを用い、上部電極としてRu、及びRuO2をそれぞれ用いて薄膜キャパシタを形成し、そのリーク電流特性を調べた。下部電極は白金(Pt)である。その結果、上部電極の膜厚を100nm以下にすることによって、リーク電流が減少することを見出した。同時に、膜厚が50nm未満でリーク電流の減少傾向が顕著であることを見出した。上部電極の膜厚が200nmを基準とすると、膜厚が50nmで約1/10に減少し、膜厚が30nmでは約1/15に減少した。この理由の詳細は不明であるが、上部電極形成時のBST膜へのダメージの減少、ストレスの減少が考えられる。

【0015】本発明者等は、高誘電率膜としてBSTを 用い、BSTに接する上部電極層としてRu, RuO2 の上部にAI、Ti及びTiNをそれぞれ形成した。こ の上にレジストを塗布し、通常のフォトリソグラフィ技 術によりレジストを加工し、それをマスクとしてRu、 RuO2 の上のそれぞれの導電性電極をドライエッチン グした。この時、塩素ガスを用いた。続けて、酸素を含 む雰囲気でRu、RuO $_2$ をドライエッチングすると、 Ru、RuO2のエッチングとともにレジストもエッチ ングが進行するが、Ru、RuO2の上の導電性電極は エッチングさせず、Ru、RuO2を加工することがで きることが分かった。残存したレジストはO₂ アッシン グで容易に除去できた。同時に、Ru、RuO2 の上の 導電性電極はこのまま上部電極として使用可能であり、 不要ならばレジスト除去後連続してドライエッチ可能で あることも確認した。この手法では、SiO2の形成、 及び除去の工程は必要なく、非常に簡便でスループット が高いことが明らかとなった。また第2の電極層として ドライエッチングのエッチング速度が第1の電極層のエ ッチング速度の 1/10以下の電極材料を用いるように しても第2の電極をエッチングさせることなく、第1電 極のRu、RuO2を加工することができることが分か

【 0 0 1 6 】同様に、特にRu、RuO₂ を超微細に加工する際、Ru、RuO₂ 電極の上面にAI、Ti或いはTiNを形成し、上記と同様な工程でドライエッチング加工を行ったが、AI、Ti或いはTiNはまったく

肩崩れせず、Ru、RuO $_2$ をほぼ垂直に加工することが可能であった。

【0017】更に、本発明を図面を参照して説明する。 【0018】図1は本発明の薄膜キャパシタの一例を示す断面図である。本発明の薄膜キャパシタは図1に示すように、基板表面が熱酸化で形成されたSiO24を有するシリコン(Si)基板5上に高誘電率薄膜2が下部電極3及び上部電極膜1で挟まれた構造を設けてなるものである。

【 0019 】高誘電率薄膜 2 としては S r T i O_3 、 (B a , S r) T i O_3 (B S T)、 B a T i O_3 、 (P b , Z r) T i O_3 、 S r B i 2 T a 2 O_9 等が挙げられ、厚みは 15 ~ 2 0 0 n m の範囲が好ましい。 【 00 2 0 】上部電極膜 1 は単層或は複数層からなり、 少なくとも高誘電率膜に接する第 1 の電極層はルテニウム(R u O_2) からなり、かつその膜厚が 5 0 n m未満 5 n m以上であることが特に肝要である。

【 0 0 2 1】膜厚が 5 0 n mを越えると薄膜キャパシタのリーク電流を増大させるので好ましくなく、 5 n m未満では均一膜が得られにくい(面内での局所的不連続の)問題があり好ましくない。また上部電極膜 1 が複数層からなる場合は第 2 の電極膜としては、アルミニウム(A I)、チタン(T i)或は窒化チタン(T i N)が好ましく用いられる。

【0022】また下部電極3としてPt、Ru、RuO2、Ir、Ir O2等が挙げられ、厚みは5~500 nm の範囲が好ましい。

【OO23】前記の膜はいずれもDCマグネトロンスパッタ法、RFマグネトロンスパッタ法、ECRスパッタ法、気相成長法等の方法で成膜可能である。

[0024]

【実施例】以下本発明を実施例により更に具体的に説明 する。

【0025】 (実施例1)以下、本発明の実施例につい て、図1を参照しながら説明する。図1は実施例1に関 わる薄膜キャパシタの断面図である。高誘電率膜2とし てBSTを用い、基板表面が熱酸化で形成されたSiO 9 4を有するシリコン(Si) 基板5上に、下部電極3 としてPt、高誘電率膜2、上部電極として単層のRu が30nm形成された構造となっている。この実施例で は、BST膜厚は30nmであり、すべての膜はDCマ グネトロンスパッタリング法によって形成した。上部電 極の形状は、O. 2mmφの円形である。電気特性を測 定した結果、誘電率は、290であり、リーク電流密度 Jは8×10⁻⁹Acm⁻²であった。本発明のRuの薄膜 化の効果を調べるため、同じ試料に対し上部電極である Ruの膜厚を200nmまで変化させて調べた結果、2 00nmでJは8×10⁻⁸Acm⁻²、100nmで1. 5×10⁻⁸Acm⁻²であり、本発明の効果が確認され

た。誘電率は、上部電極の膜厚によらず一定であった。 【0026】 (実施例2) 実施例1と同様に、高誘電率 膜2としてBSTを用い、基板表面が熱酸化で形成され たSiO24を有するシリコン(Si)基板5上に、下 部電極3としてPt、高誘電率膜2、上部電極としてR u (30nm)、AI (100nm)が下から順に積層 された電極である構造となっている。この実施例では、 BST膜厚は30nmであり、すべての膜はDCマグネ トロンスパッタリング法によって形成した。上部電極の 形状は、O. 2mm φの円形である。電気特性を測定し た結果、誘電率は、290であり、リーク電流密度Jは 8×10⁻⁹Acm⁻²であった。本発明の効果を調べるた め、実施例1で行ったことと同様に、上部電極層のAI の膜厚を一定として、Ruの薄膜化の効果を調べた。結 果は、実施例1とまったく同一であり、本発明の効果が 確認された。

【0027】(実施例3)本実施例では、下部電極3として RuO_2 、高誘電率膜2としてBST、上部電極1の第1の電極層としてRu、第2の電極層としてTiNを用いた例について、図2を参照しながら説明する。

【OO28】基板表面が熱酸化で形成されたSiO24 を有するシリコン (Si) 基板5上に、下部電極3 (R u O₂)、高誘電率膜 2 (BST)、上部電極 1 の第 1 の電極層 6(Ru)、第2の電極層 7(TiN)を順次 DCマグネトロンスパッタ法で成膜した。膜厚は、下部 電極が200nm、BSTは30nm、第1の電極層が 30nm、第2の電極層が70nmとした。続けて、レ ジスト8を塗布し、図2(a)に示す基板を得た。レジ ストを通常のi線によるリソグラフィ技術により露光、 加工し、図2 (b) を形成した。この基板をドライエッ チング装置に入れ、まず、第2の電極層7であるTiN をCI2 プラズマガスによりエッチングした。この時、 エッチング装置のチャンバ圧力は15mTorr、プラ ズマパワーは50Wであった。続けて、第1の電極層6 であるRuをOoとCloの混合ガス(Cloが10 %)を用いてエッチングした。この時のチャンパ圧力は 20mTorr、プラズマパワーは100Wである。R uをドライエッチング中にレジストはほとんど消失した が、残存したレジストを除去するため、酸素プラズマに よるアッシングにより除去した。その結果、図2(c) に示すような上部電極が加工された薄膜キャパシタが得 られた。同様に、第2の電極層として、AI、或はTi を用いて同様な製造方法で検討したが、まったく同様な 薄膜キャパシタが得られた。このキャパシタの電気特性 は、実施例1、2と同様な良好な特性を示した。

【OO29】この工程では、マスクとして SiO_2 を形成しておらず、本発明の効果が確認された。

【 O O 3 O】上記実施例では、第 2 の電極層を除去せず、電極としてそのまま使用したが、レジストをアッシング除去した後、C I 2 のプラズマガスによるドライエ

ッチングにより第2の電極層7 (TiN)を除去した薄膜キャパシタも制作したが、除去しない場合と電気的特性は同一であった。

【 O O 3 1 】 (実施例 4) 本実施例では、下部電極である R u を極微細加工した例について図 3 を用いて説明する。

【OO32】基板表面が熱酸化で形成されたSiO24 を有するシリコン (Si) 基板 5 上に、Ru 9 を 3 0 0 nm、TiN10を100nm、DCマグネトロンスパ ッタ法により成膜した。この基板に化学増幅レジスト8 を塗布し、図3(a)なる基板を形成した。電子ビーム 露光により、加工寸法 O. 2ミクロン× O. 5ミクロン のパターンを形成し、レジスト8を加工し、図3(b) なる基板を形成した。この基板をドライエッチング装置 に入れ、レジスト8をマスクとして、TiN10をCI っプラズマによるエッチングを行った。この時のエッチ ング装置の圧力は15mTorr、プラズマパワーは5 OWである。続けて、Ru9をO2とCl2の混合ガス (CI2が10%) を用いてエッチングした。この時の チャンパ圧力は20mTorr、ブラズマパワーは10 OWである。Ruをドライエッチング中にレジストは消 失した。続けて、TiN10をClo プラズマエッチン グし除去し、図3(c)に示す基板を得た。この時のエ ッチング装置の圧力は15mTorr、プラズマパワー は50Wである。

【OO33】得られた基板を電子顕微鏡で観察した結果、設計寸法通りに加工がなされていることを確認した。また、TiNの変わりにTi、或はAIを用いた場合についても実験を行ったが、同一の結果を得た。

【 0034】上記実施例では、高誘電率膜としてBSTを用いたが、本発明はこの材料に限定されずチタン酸ストロンチウム($SrTiO_3$)、チタン酸バリウム(BaTiO₃)、(Pb, Zr) TiO_3 や $SrBi_2$ T

a2 Og など他の高誘電体膜でも良い。

【0035】上記実施例では、電極及び誘電体の成膜方法としてDCマグネトロンスパッタ法を用いたが、本発明はこれに限定されず、RFマグネトロンスパッタ法、ECRスパッタ法、や気相成長法でも良い。

【0036】上記実施例では、Ruを用いたが、本発明はこの材料に限定されず、RuO2でも良い。

[0037]

【発明の効果】以上、説明したように、本発明の薄膜キャパシタによれば、リーク電流密度が小さく、電気的特性に優れるという効果がある。また、本発明の薄膜キャパシタの製造方法によれば、スルーブットが高く、低温でのプロセスであるため半導体の回路特性を劣化させることがない、更に、超高密度集積回路の加工が目的の加工形状で達成できるという効果がある。

【図面の簡単な説明】

【図1】本発明の一実施例を示す薄膜キャパシタの断面 図である。

【図2】図2 (a) ~ (c) は本発明の一実施例を示す 薄膜キャパシタの製造工程図である。

【図3】図3 (a) ~ (c) は本発明の一実施例を示す 薄膜キャパシタの製造工程図である。

【符号の説明】

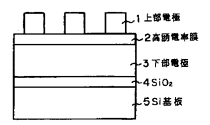
- 1 上部電極
- 2 高誘電率膜
- 3 下部電極
- 4 S i O 2
- 5 Si基板
- 6 第1の電極層

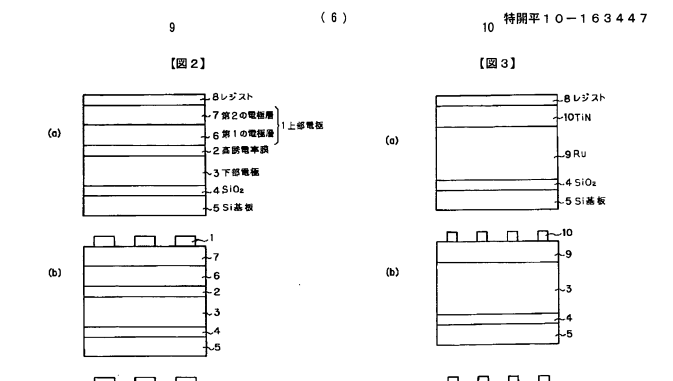
TiN

- 7 第2の電極層
- 8 レジスト
- 9 Ru

10

【図1】





フロントページの続き

(51) Int. Cl. 6 HO 1 L 21/822

(c)

識別記号

FΙ

(c)

(19)日本国特許庁 (JP) (12) 公開特許公報 (A)

(11)特許出願公開番号

特開平10-163447

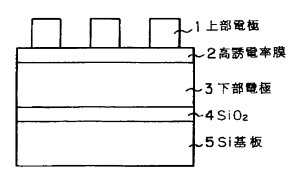
(43)公開日 平成10年(1998) 6月19日

(51) Int.Cl.6		識別記号		F	Į.						
H01L				Н0	1 L	27/10		6	5 1		
	21/8242		審查請求			21/461	21/461				
	21/3065					21/302					
	21/461				27/04			С			
	27/04										
	•			:有	下簡	マダク数 5	OL	(全	6	頁)	最終頁に続く
(21)出願番り		特顧平8-321636		(71)	出願。	人 00000	4237				
						日本智	复株式	会社			
(22)出顧日		平成8年(1996)12月2日		東京都港区芝五丁目7番1号						号	
				(72)	発明	首 加藤	芳健				
						東京都	7港区芝	五丁	3 7	番1	号 日本電気株
	•					式会社	地				
				(72)	発明	者 曽袮	修次				
			· ·			東京都	郡港区芝	五丁	∄ 7	番1	号 日本電気株
						式会社	上内				
				(72)	発明	者 有田	幸司				,
						東京都	8港区芝	五丁	∄ 7	番1	号 日本電気株
						式会社	土内				
				(74)	代理	人 弁理=	上 若林	忠			
	-										

(57)【要約】

【課題】 リーク電流密度が小さく、電気的特性の優れ た薄膜キャパシタ、その製造方法及び電極の加工方法を 提供する。

【解決手段】 高誘電率薄膜2が下部電極膜3及び単層 或は複数層からなる上部電極膜1で挟まれた構造の薄膜 キャパシタであって、上部電極1の少なくとも高誘電率 膜2に接する電極層がRu或はRuO2であり、前記電 極層の膜厚が50 n m未満であることを特徴とする。



【特許請求の範囲】

【請求項1】 高誘電率薄膜が、下部電極膜、及び単層 或は複数層からなる上部電極膜で挟まれた構造の薄膜キャパシタにおいて、該上部電極膜の少なくとも該高誘電 率膜に接する第1の電極層がルテニウム(Ru)、或は 酸化ルテニウム(RuO2)であり、かつ前記電極層の 膜厚が50nm未満であることを特徴とする薄膜キャパシタ。

【請求項2】 高誘電率薄膜が、下部電極膜、及び単層 或は複数層からなる上部電極膜で挟まれた構造の薄膜キ 10 ャパシタの製造方法において、該上部電極薄膜の少なく とも該高誘電率膜に接する電極層としてルテニウム(RuO2)を形成する工程 と、該上部電極薄膜の最上層である第2の電極層として、酸素を含む雰囲気でのドライエッチングによりエッチングされないか、或はドライエッチングによりエッチングされないか、或はドライエッチングのエッチング速度が第1の電極層のエッチング速度の1/10以下である導電性電極材料を形成する工程を少なくとも含むことを特徴とする薄膜キャパシタの製造方法。

【請求項3】 前記第2の電極層はアルミニウム(A 1)、チタン(Ti)、或は窒化チタン(TiN)のいずれかである請求項2記載の薄膜キャパシタの製造方法。

【請求項4】 高誘電率膜が、下部電極、及び上部電極 で挟まれた構造の薄膜キャパシタの製造方法であり、少 なくとも下部電極、或は上部電極にルテニウム(R u)、或は酸化ルテニウム(RuO2)層の酸素を含む 雰囲気でのドライエッチングの工程が含まれる製造方法 において、該ルテニウム、或は酸化ルテニウムの電極層 をドライエッチの工程が、該電極の最表面がアルミニウ 30 ム (A1)、チタン (Ti)、或は窒化チタン (Ti N)のいずれかで形成された電極構造でのエッチング工 程であることを特徴とする薄膜キャパシタの製造方法。 【請求項5】 単層、或は複数層で構成された電極で、 かつ前記電極にルテニウム(Ru)、或は酸化ルテニウ ム(RuO2)の層が含まれ、かつ該ルテニウム(R u)、或は該酸化ルテニウム(RuO2)が酸素を含む 雰囲気でのドライエッチング工程を有する電極の加工方 法において、前記ドライエッチングの工程が、該電極の 最表面がアルミニウム(A1)、チタン(Ti)、或は 40 窒化チタン (TiN) のいずれかで形成された電極構造 でのエッチング工程であることを特徴とする電極の加工 方法。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【発明の属する技術分野】本発明は、薄膜キャパシタ、 その製造方法および電極の加工方法に関し、特に半導体 装置用、集積回路用の薄膜キャパシタに関するものであ る。

[0002]

【従来の技術】1 G b i t 以上の次世代高密度DRAM 用容量膜に適用するために、誘電特性、絶縁性、化学的安定性に優れたSrTiO3、(Ba, Sr)TiO3 (以下、BSTという)、(Pb, Zr)TiO3等のペロブスカイト型酸化物誘電体薄膜の研究開発が行われている。同時に、誘電体薄膜の銀気特性はその電気材料

ペロノスカイト型酸化物誘電体薄膜の研究用発が行われている。同時に、誘電体薄膜の電気特性はその電極材料やプロセスに強く依存するため、電極材料の検討も重要である。

【0003】Ru、或はRuO2 はその加工性が良好であるという特徴を有し、BST膜の電極材料としての適用が検討されている。電極材料としてRuを用いた薄膜キャパシタおよびその製造方法については、インターナショナル・エレクトロン・デバイス・ミーティング『IEDM』"1995年、テクニカルダイジェスト、115~118頁、及び同テクニカルダイジェスト、903~906頁に、それぞれA. ユウキ等、及びY. ニシオカ等によって詳細に報告されている。

【0004】従来の高誘電率膜としてチタン酸バリウムストロンチウム((Ba, Sr) TiO3;以下BST 20 と略す)を用い、上部電極がRu単層を用いた薄膜キャパシタには、Ruの膜厚の記載はない。また、従来の薄膜キャパシタの製造方法では、Ruの微細加工は、SiO2マスクを用いて反応性イオンエッチング法により行われている。

[0005]

【発明が解決しようとする課題】一般に、薄膜キャパシタの容量を増加させるためには、電極間隔、つまり容量膜である高誘電率膜の膜厚を薄くすることが必要である。特に、1 G b i t 以上の次世代高密度 D R A M を考えた場合においては B S T などの高誘電率膜を用いても20~30 n m 程度の極薄膜化が必要である。しかしながら、このような高誘電率膜の極薄膜化は薄膜キャパシタのリーク電流を増大させるという問題がある。一般に、キャパシタの面積を勘案し、このような薄膜キャパシタのリーク電流密度は、1 V 印加時で 1×10-8 A c m-2 以下が必要とされている。

【0006】従来の薄膜キャパシタにおいては、BST の膜厚が25nmであるとき、1V印加時でのリーク電流密度は約 4×10^{-8} Ac m^{-2} であり、要求される電流密度に達していないという問題があった。

【0007】他方、従来の薄膜キャパシタの製造方法では上部電極Ruの加工の際、Ru電極の上にSiO2を成膜し、レジストを塗布して一般的に用いられるフォトリソグラフィ技術によりレジストを加工し、SiO2をパターニングして、Ruの加工を行っていた。このように、従来の技術では、SiO2の成膜と除去という工程が入りスループットの点で問題があった。

【0008】また、Ruを1Gbit以上の次世代高密度DRAMの下部電極に用いる際、Ruを $0.1\sim0.$

50 2ミクロンサイズで加工しなければならないが、SiO

3

2 マスクを用いた場合には、上記の理由でスループットの点で問題があると同時に、加工形状に問題があった。これは、 SiO_2 が非晶質であり、Ru ドライエッチングに SiO_2 の肩がエッチングされることによって、 SiO_2 マスク面積が小さくなり、加工されたRu が垂直に加工しにくいためである。

【0009】本発明の目的は、リーク電流密度が小さい 薄膜キャパシタを提供することにある。また、スループ ットが高く、低温でのプロセスであるため半導体の回路 特性を劣化させることがない薄膜キャパシタの製造方法 10 を提供することにあり、更に、超高密度集積回路の加工 が目的の加工形状で達成できる薄膜キャパシタの製造方 法及び電極の加工方法を提供することにある。

[0010]

【課題を解決するための手段】前記の目的は以下の手段によって達成される。すなわち、本発明は、高誘電率薄膜が、下部電極膜、及び単層或は複数層からなる上部電極膜で挟まれた構造の薄膜キャパシタにおいて、該上部電極膜の少なくとも該高誘電率膜に接する第1の電極層がルテニウム(RuO2)であり、かつ前記電極層の膜厚が50nm未満であることを特徴とする薄膜キャパシタを提案するものである。

【0011】また、本発明は、高誘電率薄膜が、下部電極膜、及び単層或は複数層からなる上部電極膜で挟まれた構造の薄膜キャパシタの製造方法において、該上部電極薄膜の少なくとも該高誘電率膜に接する電極層としてルテニウム(Ru)、或は酸化ルテニウム(RuO2)を形成する工程と、該上部電極薄膜の最上層である第2の電極層として、酸素を含む雰囲気でのドライエッチングの電極層として、酸素を含む雰囲気でのドライエッチングのエッチング速度が第1の電極層のエッチング速度の1/10以下である導電性電極材料を形成する工程を少なくとも含むことを特徴とする薄膜キャパシタの製造方法を提案するものであり、前記第2の電極層はアルミニウム(A1)、チタン(Ti)、或は窒化チタン(Ti N)のいずれかであることを含む。

【0012】また、本発明は、高誘電率膜が、下部電極、及び上部電極で挟まれた構造の薄膜キャパシタの製造方法であり、少なくとも下部電極、或は上部電極にル40元ウム(RuO2)層の酸素を含む雰囲気でのドライエッチングの工程が含まれる製造方法において、該ルテニウム、或は酸化ルテニウムの電極層をドライエッチの工程が、該電極の最表面がアルミニウム(A1)、チタン(Ti)、或は窒化チタン(TiN)のいずれかで形成された電極構造でのエッチング工程であることを特徴とする薄膜キャパシタの製造方法を提案するものであり、更に本発明は単層或は複数層で構成された電極で、かつ前記電極にルテニウム(Ru)。或は酸化ルテニウム(Ru)。或は酸化ルテニウム(Ru)。或は酸化ルテニウム(Ru)。可以可能を表現して、100円が全までのであり、可能を表現して、100円が全までのであり、可能は酸化ルテニウム(Ru)の同が全までの製造を表現して、100円が全までも、100円が含まれた電極で、から関いでは、100円が全までの関いを表現して、100円が全までも、100円が含まれた電極で、100円が全までの関いであり、100円が全までも、100円が含まれた電極で、100円が全までも、100円が含まれた電極で、100円が含まれています。100円が含まれている。100円が含

4

れ、かつ該ルテニウム(Ru)、或は該酸化ルテニウム(RuO2)が酸素を含む雰囲気でのドライエッチング工程を有する電極の加工方法において、前記ドライエッチングの工程が、該電極の最表面がアルミニウム(Al)、チタン(Ti)、或は窒化チタン(TiN)のいずれかで形成された電極構造でのエッチング工程であることを特徴とする電極の加工方法を提案するものである。

[0013]

0 【発明の実施の形態】以下、本発明を更に詳細に説明する。

【0014】本発明者等は、高誘電率膜としてBSTを用い、上部電極としてRu、及びRuO2をそれぞれ用いて薄膜キャパシタを形成し、そのリーク電流特性を調べた。下部電極は白金(Pt)である。その結果、上部電極の膜厚を100nm以下にすることによって、リーク電流が減少することを見出した。同時に、膜厚が50nm未満でリーク電流の減少傾向が顕著であることを見出した。上部電極の膜厚が200nmを基準とすると、膜厚が50nmで約1/10に減少し、膜厚が30nmでは約1/15に減少した。この理由の詳細は不明であるが、上部電極形成時のBST膜へのダメージの減少、ストレスの減少が考えられる。

【0015】本発明者等は、高誘電率膜としてBSTを 用い、BSTに接する上部電極層としてRu,RuO2 の上部にA1、Ti及びTiNをそれぞれ形成した。こ の上にレジストを塗布し、通常のフォトリソグラフィ技 術によりレジストを加工し、それをマスクとしてRu、 RuO2 の上のそれぞれの導電性電極をドライエッチン グした。この時、塩素ガスを用いた。続けて、酸素を含 む雰囲気でRu、RuO2をドライエッチングすると、 Ru、RuO2 のエッチングとともにレジストもエッチ ングが進行するが、Ru、RuO2 の上の導電性電極は エッチングさせず、Ru、RuO2を加工することがで きることが分かった。 残存したレジストはO2 アッシン グで容易に除去できた。同時に、Ru、RuO2の上の 導電性電極はこのまま上部電極として使用可能であり、 不要ならばレジスト除去後連続してドライエッチ可能で あることも確認した。この手法では、SiOzの形成、 及び除去の工程は必要なく、非常に簡便でスループット が高いことが明らかとなった。また第2の電極層として ドライエッチングのエッチング速度が第1の電極層のエ ッチング速度の1/10以下の電極材料を用いるように しても第2の電極をエッチングさせることなく、第1電 極のRu、RuO2 を加工することができることが分か った。

ッチング工程であることを特徴とする薄膜キャパシタの 【 0016】同様に、特にRu、RuO2 を超微細に加 製造方法を提案するものであり、更に本発明は単層或は 工する際、Ru、RuO2 電極の上面にAl、Ti或い 複数層で構成された電極で、かつ前記電極にルテニウム はTiNを形成し、上記と同様な工程でドライエッチン (Ru)、或は酸化ルテニウム(RuO2)の層が含ま 50 グ加工を行ったが、Al、Ti或いはTiNはまったく

肩崩れせず、Ru、RuO2をほぼ垂直に加工すること が可能であった。

【0017】更に、本発明を図面を参照して説明する。 【0018】図1は本発明の薄膜キャパシタの一例を示 す断面図である。本発明の薄膜キャパシタは図1に示す ように、基板表面が熱酸化で形成されたSiО2 4を有 するシリコン (Si) 基板5上に高誘電率薄膜2が下部 電極3及び上部電極膜1で挟まれた構造を設けてなるも のである。

【0019】高誘電率薄膜2としてはSrTiO3、 (Ba, Sr) TiO3 (BST), BaTiO3, (Pb, Zr) TiO3、SrBi2 Ta2 O9 等が挙 げられ、厚みは15~200 nmの範囲が好ましい。 【0020】上部電極膜1は単層或は複数層からなり、 少なくとも高誘電率膜に接する第1の電極層はルテニウ ム(Ru)、或は酸化ルテニウム(RuO2)からな り、かつその膜厚が50mm未満5mm以上であること

【0021】膜厚が50nmを越えると薄膜キャパシタ のリーク電流を増大させるので好ましくなく、5 n m未 20 満では均一膜が得られにくい(面内での局所的不連続 の) 問題があり好ましくない。また上部電極膜1が複数 層からなる場合は第2の電極膜としては、アルミニウム (A1)、チタン(Ti)或は窒化チタン(TiN)が 好ましく用いられる。

【0022】また下部電極3としてPt、Ru、RuO 2、Ir、IrO2等が挙げられ、厚みは5~500nm の範囲が好ましい。

【0023】前記の膜はいずれもDCマグネトロンスパ 法、気相成長法等の方法で成膜可能である。

[0024]

が特に肝要である。

【実施例】以下本発明を実施例により更に具体的に説明

【0025】(実施例1)以下、本発明の実施例につい て、図1を参照しながら説明する。図1は実施例1に関 わる薄膜キャパシタの断面図である。高誘電率膜2とし てBSTを用い、基板表面が熱酸化で形成されたSiO 2 4を有するシリコン (Si) 基板5上に、下部電極3 としてPt、高誘電率膜2、上部電極として単層のRu 40 が30nm形成された構造となっている。この実施例で は、BST膜厚は30nmであり、すべての膜はDCマ グネトロンスパッタリング法によって形成した。上部電 極の形状は、0.2mmøの円形である。電気特性を測 定した結果、誘電率は、290であり、リーク電流密度 Jは8×10⁻⁹Acm⁻²であった。本発明のRuの薄膜 化の効果を調べるため、同じ試料に対し上部電極である Ruの膜厚を200nmまで変化させて調べた結果、2 $00nm\tau Jit8 \times 10^{-8} Acm^{-2}$, $100nm\tau 1$. 5×10-8Acm-2であり、本発明の効果が確認され

た。誘電率は、上部電極の膜厚によらず一定であった。 【0026】(実施例2)実施例1と同様に、高誘電率 膜2としてBSTを用い、基板表面が熱酸化で形成され たSіО2 4を有するシリコン(Sі)基板5上に、下 部電極3としてPt、高誘電率膜2、上部電極としてR u (30nm)、Al (100nm)が下から順に積層 された電極である構造となっている。この実施例では、 BST膜厚は30nmであり、すべての膜はDCマグネ トロンスパッタリング法によって形成した。上部電極の 10 形状は、0.2mmφの円形である。電気特性を測定し た結果、誘電率は、290であり、リーク電流密度 Jは 8×10⁻⁹ A c m⁻²であった。本発明の効果を調べるた め、実施例1で行ったことと同様に、上部電極層のA1 の膜厚を一定として、Ruの薄膜化の効果を調べた。結 果は、実施例1とまったく同一であり、本発明の効果が 確認された。

6

【0027】(実施例3)本実施例では、下部電極3と してRuO2、高誘電率膜2としてBST、上部電極1 の第1の電極層としてRu、第2の電極層としてTiN を用いた例について、図2を参照しながら説明する。 【0028】基板表面が熱酸化で形成されたSiO24 を有するシリコン (Si) 基板5上に、下部電極3 (R uO2)、高誘電率膜2(BST)、上部電極1の第1 の電極層6 (Ru)、第2の電極層7 (TiN)を順次 DCマグネトロンスパッタ法で成膜した。膜厚は、下部 電極が200nm、BSTは30nm、第1の電極層が 30nm、第2の電極層が70nmとした。続けて、レ ジスト8を塗布し、図2 (a)に示す基板を得た。 レジ ストを通常のi線によるリソグラフィ技術により露光、 ッタ法、RFマグネトロンスパッタ法、ECRスパッタ 30 加工し、図2(b)を形成した。この基板をドライエッ チング装置に入れ、まず、第2の電極層7であるTiN をCl2 プラズマガスによりエッチングした。この時、 エッチング装置のチャンバ圧力は15mTorr、プラ ズマパワーは50Wであった。続けて、第1の電極層6 であるRuをO2 とC12 の混合ガス (C12 が10 %)を用いてエッチングした。この時のチャンバ圧力は 20mTorr、プラズマパワーは100Wである。R uをドライエッチング中にレジストはほとんど消失した が、残存したレジストを除去するため、酸素プラズマに よるアッシングにより除去した。その結果、図2(c) に示すような上部電極が加工された薄膜キャパシタが得 られた。同様に、第2の電極層として、A1、或はTi を用いて同様な製造方法で検討したが、まったく同様な 薄膜キャパシタが得られた。このキャパシタの電気特性 は、実施例1、2と同様な良好な特性を示した。

【0029】この工程では、マスクとしてSiO2を形 成しておらず、本発明の効果が確認された。

【0030】上記実施例では、第2の電極層を除去せ ず、電極としてそのまま使用したが、レジストをアッシ 50 ング除去した後、C 12 のプラズマガスによるドライエ

ッチングにより第2の電極層7 (TiN)を除去した薄 膜キャパシタも制作したが、除去しない場合と電気的特 性は同一であった。

【0031】(実施例4)本実施例では、下部電極であ るRuを極微細加工した例について図3を用いて説明す

【0032】基板表面が熱酸化で形成されたSiО24 を有するシリコン (Si) 基板5上に、Ru9を300 nm、TiN10を100nm、DCマグネトロンスパ ッタ法により成膜した。この基板に化学増幅レジスト8 10 を塗布し、図3(a)なる基板を形成した。電子ビーム 露光により、加工寸法0.2ミクロン×0.5ミクロン のパターンを形成し、レジスト8を加工し、図3(b) なる基板を形成した。この基板をドライエッチング装置 に入れ、レジスト8をマスクとして、TiN10をC1 2 プラズマによるエッチングを行った。この時のエッチ ング装置の圧力は15mTorr、プラズマパワーは5 OWである。続けて、Ru9をO2とC12の混合ガス (C12 が10%)を用いてエッチングした。この時の チャンバ圧力は20mTorr、プラズマパワーは10 20 薄膜キャパシタの製造工程図である。 OWである。Ruをドライエッチング中にレジストは消 失した。続けて、TiN10をC12 プラズマエッチン グし除去し、図3 (c)に示す基板を得た。この時のエ ッチング装置の圧力は15mTorr、プラズマパワー は50Wである。

【0033】得られた基板を電子顕微鏡で観察した結 果、設計寸法通りに加工がなされていることを確認し た。また、TiNの変わりにTi、或はAlを用いた場 合についても実験を行ったが、同一の結果を得た。

【0034】上記実施例では、高誘電率膜としてBST 30 を用いたが、本発明はこの材料に限定されずチタン酸ス トロンチウム (SrTiO3)、チタン酸バリウム (B aTiO3)、(Pb, Zr)TiO3 やSrBi2 T

a2 O9 など他の高誘電体膜でも良い。

【0035】上記実施例では、電極及び誘電体の成膜方 法としてDCマグネトロンスパッタ法を用いたが、本発 明はこれに限定されず、RFマグネトロンスパッタ法、 ECRスパッタ法、や気相成長法でも良い。

【0036】上記実施例では、Ruを用いたが、本発明 はこの材料に限定されず、RuO2でも良い。

[0037]

【発明の効果】以上、説明したように、本発明の薄膜キ ャパシタによれば、リーク電流密度が小さく、電気的特 性に優れるという効果がある。また、本発明の薄膜キャ パシタの製造方法によれば、スループットが高く、低温 でのプロセスであるため半導体の回路特性を劣化させる ことがない、更に、超高密度集積回路の加工が目的の加 工形状で達成できるという効果がある。

【図面の簡単な説明】

【図1】本発明の一実施例を示す薄膜キャパシタの断面 図である。

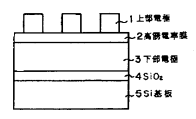
【図2】図2(a)~(c)は本発明の一実施例を示す

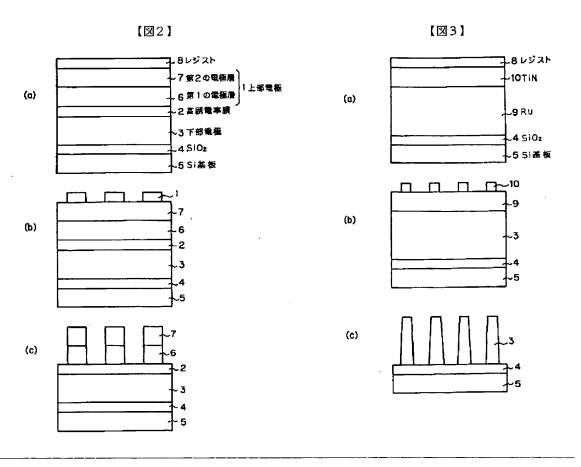
【図3】図3(a)~(c)は本発明の一実施例を示す 薄膜キャパシタの製造工程図である。

【符号の説明】

- 上部電極
- 高誘電率膜 2
- 3 下部電極
- SiO2 4
- 5 Si基板
- 6 第1の電極層
- 7 第2の電極層
- レジスト 8
- 9 Ru
- 10 TiN

【図1】





フロントページの続き

HO1L 21/822

(51) Int. Cl . ⁶

識別記号

FΙ

PAT-NO:

JP410163447A

DOCUMENT-IDENTIFIER: JP 10163447 A

TITLE:

THIN FILM CAPACITOR, ITS MANUFACTURE

AND WORKING METHOD

OF ELECTRODE

PUBN-DATE:

June 19, 1998

INVENTOR-INFORMATION:

NAME

KATOU, YOSHITAKE

SONE, SHUJI

ARITA, KOJI

ASSIGNEE-INFORMATION:

NAME

COUNTRY

NEC CORP

N/A

APPL-NO: JP08321636

APPL-DATE: December 2, 1996

INT-CL (IPC): H01L027/108, H01L021/8242, H01L021/3065,

H01L021/461

, H01L027/04 , H01L021/822

ABSTRACT:

PROBLEM TO BE SOLVED: To realize a thin film capacitor wherein leak current

density is small, by forming a first electrode layer which is in contact with

at least a high permitivity film of an upper electrode film and has a specified

thickness, of ruthenium or ruthenium oxide.

SOLUTION: In a thin film capacitor, BST is used as a high permitivity film

2, and a silicon (Si) substrate 5 has a surface which is SiO<SB>2</SB> 4 formed

by heat treatment, on which substarate 5 the following are formed; Pt as a

lower electrode 3, a high permitivity film 2, and single layer Ru as upper

electrodes which are 30nm in thickness. An upper electrode film 1 is composed

a single layer or a plurality of layers. The first electrode layer which is in

contact with at least the high permitivity film 2 is composed of ruthenium(Ru)

or ruthenium oxide (RUO<SB>2</SB>). It is especially important that the

thickness of the layer is less than 50nm and greater than or equal to 5nm.

Thereby a thin film capacitor excellent in electric characteristics can be

realized.

COPYRIGHT: (C)1998,JPO

ctively to landing pads 52a, 44a, and 36a, and underlying pattern of electrical conductors 20. In contrast to FIGS. 7 and 8 which

illustrate portions of the capacitor plates represented along line 7-7' of FIG.

6, FIG. 9 illustrates portions of the landing pads along line 9-9' of FIG. 6

with the capacitor plates being represented by dotted lines in the background.

(24) Vias can be formed through polymer layer 56 to the landing pads in the

same manner as discussed with respect to via 18 in FIG. 1. The difference

between via depths of the shallowest via 60 and the deepest via 66 is

exaggerated in FIG. 9, and, in the embodiment using the specific materials and thic